WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DE

		FFENTLICHT NACH DEM VERTRAG UBER DIE AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)
(51) Internationale Patentklassifikation <sup>6</sup> :		(11) Internationale <u>Veröffentlichungsnummer</u> : WO 95/13060
A61K 31/195	A1	(43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 18. Mai 1995 (18.05.95)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP! (22) Internationales Anmeldedatum: 11. Novem	iber 199	DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).
(30) Prioritätsdaten: P 43 38 793.4 12. November 1993 (12.11.9)	11.11.94 93) D	Veröffentlicht Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen
(71)(72) Anmelder und Erfinder: FRÖLICH, Jürgen, C. [ Röhrichtweg 11, D-30559 Hannover-Kirchrode BÖGER, Rainer, H. [DE/DE]; Rethner Kirchv D-30880 Laatzen (DE).	e (DE	).
(74) Anwalt: VOSSIUS & PARTNER; Postfach 86 07 67, I München (DE).	D-8163	4

- (54) Title: L-ARGININE AND ANALOGUES AS THROMBOCYTE AGGREGATION INHIBITORS
- (54) Bezeichnung: L-ARGININ UND ANALOGE ALS THROMBOZYTENAGGREGATIONSHEMMER

### (57) Abstract

The invention relates to the use of L-arginine and its derivatives as thrombocyte aggregation inhibitors in the treatment of peripheral and central circulation disturbances and organ rejection. These compounds can alleviate the symptoms produced by these conditions.

#### (57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft den Einsatz von L-Arginin und seinen Derivaten als Thrombozytenaggregationshemmer zur Behandlung von peripheren und zentralen Durchblutungsstörungen sowie der Transplantatabstoßung. Diese Verbindungen sind in der Lage, die Symptome dieser Erkrankungen zu bessern.

### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Osterreich	GA	Gabon	MR	Mauretanien
AU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
		GE	Georgien	NE	Niger
BB	Barbados	GN	Guinea	NL	Niederlande
BE	Belgien		Griechenland	NO	Norwegen
BF	Burkina Faso	GR	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	NZ	Neusceland .
BG	Bulgarien	HU	Ungam	PL	Polen
BJ	Benin	ΙE	Irland		
BR	Brasilien	IT	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Rumānien
CA	Kanada	KE	Кепуа	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
CI.	Côte d'Ivoire	КZ	Kasachstan	SK	Slowakei
CM	Kamerun	LI	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	ŁU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dănemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
	=	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
ES	Spanien	ML	Mali	UZ	Usbekistan
FI	Finnland			VN	Victnam
FR	Frankreich	MN	Mongolei	•••	. 10111011

### L-Arginin und Analoge als Thrombozytenaggregationshemmer

Die Erfindung betrifft den Einsatz von L-Arginin und seinen Derivaten als Thrombozytenaggregationshemmer zur Behandlung von peripheren und zentralen Durchblutungsstörungen sowie der Transplantatabstoßung. Diese Verbindungen sind in der Lage, die Symptome dieser Erkrankungen zu bessern.

Durchblutungsstörungen treten einmal als periphere arterille Verschlußkrankheit auf, bei der arterielle Blutgefäße durch Einlagerungen von Kalk und Cholesterin starr und eng werden. Als Konsequenz der daraus resultierenden Mangeldurchblutung kommt es insbesondere bei Belastung zu Schmerzen in den mit Sauerstoff unterversorgten Muskeln, zu Ulcera, Gangrän und Amputation. Diese Vorgänge können auch das Herz betreffen und führen dann zur Angina pectoris. Im Gehirm können Schwindel und Tinnitus Ausdruck einer Durchblutungsstörung sein. Aber auch durch weitere, bisher unbekannte Ursachen kann es zu Durchblutungsstörungen kommen. So gibt es das

Raynaud-Syndrom und andere Durchblutungsstörungen der oberen-Extremität und an anderen Lokalisationen, bei denen die Mangeldurchblutung zu Schmerzen und Unterversorgung des Gewebes bis hin zur Nekrose führt. Nach Transplantation gibt es Situationen, in denen das transplantierte Organ nach zunächst guter Versorgung immer schlechter durchblutet wird, bis es schließlich seine Funktion aufgibt.

In der EP-A-546 796 und WO 91/07188 wird die Verwendung von L-Arginin zur Behandlung von Hypercholesterinämie beschrieben, Wirkungen des Arginins, die nach Monaten eintreten. Des weiteren wird in der EP-A-441 119 die vasodilatorische Wirkung von L-Arginin beschrieben und somit seine Eignung zur Behandlung von Erkrankungen mit hohem Gefäßwiderstand.

15

20

1

5

Es ist bekannt, daß L-Arginin die Durchblutung der Beinarterie bei Normalprobanden erhöhen kann (R.H. Böger, S.M. Bode-Böger, D. Tsikas, J.C. Frölich, Intravenous L-arginine induces nitric oxide formation and increases peripheral arteriolar blood flow in humans, Endothelium 1993; 1 (Suppl.), S. 84). Dies wird in Zusammenhang gebracht mit einer vermehrten Synthese von Stickstoffmonoxid (NO), welches ein Vasodilator ist. Es ist jedoch bekannt, daß einfache Vasodilatatoren wie Hydralazin die oben genannten Krankheitsbilder nicht positiv beeinflussen.

30

25

Der Erfindung liegt die Beobachtung zugrunde, daß L-Arginin nicht nur die Durchblutung bei Normalprobanden erhöht, sondern noch weitere Wirkungen entfaltet. Es wurde gefunden, daß die Verabfolgung von L-Arginin die Thrombozytenaggregation bei Normalprobanden hemmt und die Konzentration von cyclischen Guanosinmonophosphat (cGMP) erhöht (Beispiel 1).

35

Damit ist eine wesentliche Unterscheidung zu einer reinen Vasodilatation gegeben und eine Ähnlichkeit zu PGE<sub>1</sub> hergestellt, welches zur Zeit für die Behandlung der arteriellen Verschlußkrankheit eingesetzt wird und ebenfalls

10

15

.20

25

30

35

vasodilatierend und thrombozytenaggregationshemmend wirkt (J.R. Weeks, N. Chandra Sekhar, D.W. Ducharme. Relative activity of prostaglandin E1, A1, E2 und A2 on lipolysis, platelet aggregation, smooth, muscle and the cardiovascular system. J. Pharm. Pharmac., 21 (1969), 103-108).

Den Thrombozyten kommt bei der Entstehung und Fortentwicklung von Gefäßschäden organischer und funktioneller Art eine wichtige Rolle zu, weil sie nach ihrer Aktivierung eine große Anzahl von Mediatoren freisetzen. Darüber hinaus hat sich gezeigt, daß möglicherweise noch andere Mechanismen eine Rolle spielen können, die zwar im Tierversuch, jedoch noch nicht beim Menschen nachgewiesen sind. So kann L-Arginin die Ansammlung von Zellen im infarzierten Gewebe verhindern (K.Nakanishi, J. Vinten-Johansen, D.J. Lefer, Z. Zhao, W.C. Fowler, D.S. McGee, W.E. Johnston: Intracoronary Larginine during reperfusion improves endothelial function and reduces infarct size. Am. J. Physiol., 263 / 1992), H1650-H1658). Bei der Abstoßungsreaktion von Transplantaten kommt es gleichfalls zur Einwanderung von Zellen (Makrophagen, Granulozyten, Lymphozyten) sowie zur Ablagerung von Thrombozyten in den Gefäßwänden, die dadurch verengt werden.

L-Arginin hat gegenüber  $PGE_1$  bei den genannten Indikationen erfindungsgemäß wesentliche Vorteile:

- Bei der Infusion von L-Arginin gibt es keine lokale Rötung und Schmerzen. Diese unerwünschte Wirkung tritt bei PGE<sub>1</sub> oft auf und ist insbesondere bei para-venöser oder paraarterieller Infusion sehr schmerzhaft.
- 2. L-Arginin kann auch oral zugeführt werden und entfaltet dabei seine Wirkungen (W.E. Smoyer, B.H. Brouhard, D.K. Rassin, L. LaGrone: Enhanced GFR response to oral versus intravenous arginine administration in normal adults. J. Lab. Clin. Med. 118 (1991), 166-175). PGE<sub>1</sub> kann nach oraler Gabe nicht im Gefäßsystem wirksam werden, weil es im Magen-Darm-Trakt weitestgehend zerstört wird.

5

10

15

35

Diese unterschiedlichen Wirkungen wurden in eigenen Untersuchungen an Patienten mit peripheren Durchblutungsstörungen offenbar (Beispiel 2).

Entsprechend der vorliegenden Erfindung ist L-Arginin oder ein Prodrug, Salz oder sonstiges Derivat geeignet zur Behandlung von Durchblutungsstörungen, insbesondere zur Behandlung der peripheren arteriellen Verschlußkrankheit, von Durchblutungsstörungen des ZNS, des Tinnitus, bei Hörsturz, von Durchblutungsstörungen bei M. Raynaud oder Raynaud-Syndrom, von Durchblutungsstörungen bei Kollagenerkrankungen, von Durchblutungsstörungen nach Transplantation, von Durchblutungsstörungen als Ursache von Impotentia coeundi und Haarwuchsstörungen.

Die Herstellung von Arginin erfolgt nach allgemein bekannten Verfahren.

- Die Herstellung von Arzneimitteln aus Arginin erfolgt nach bekannten Verfahren die Darreichungsformen zur parenteralen Gabe beinhalten gelöste Formen, in Liposomen zubereitete Formen und feste Formen mit Lösungsmittel. Zur oralen Gabe sind Tabletten, Kapseln und Zubereitungen mit retardierter Freisetzung geeignet. Desgleichen können Arginin-haltige Zubereitungen wie Salben, Cremes und Liquida zur lokalen Applikation, z.B. bei Ulcus cruris oder bei Haarwuchsstörungen, hergestellt werden.
- Geeignete Formen des Arginins sind seine Salze wie ArgininHCl, -aspartat, -nitrat, -phosphat etc.. Geeignete Formen
  des Arginins sind auch Substanzen, die als Prodrug erst im
  Körper zu Arginin metabolisiert werden, wie z.B. Citrullin.
  - Die nachstehenden Beispiele erläutern die Erfindung.

5

10

15

### Beispiel 1

L-Arginin wurde in einer Dosis von 30 g an 10 Normalprobanden in Form einer 30minütigen intravenösen Infusion verabfolgt. Der Blutfluß in der A. femoralis wurde mit Hilfe eines Image-directed Duplex Ultrasound Systems (Diasonics Inc., CA. USA) erfaßt. Er stieg um 43,5 % an (p < 0,02). Dies war bedingt durch eine Zunahme der Flußgeschwindigkeit und nicht durch eine Zunahme des Gefäßdurchmessers. Die Ausscheidung von cGMP im Urin stieg im Vergleich zur Kontrollphase vor Beginn der Infusion um 65 % während der Arginin-Infusion an (p < 0,05). Während der Infusion des Lösungsmittels für Arginin, die an einem anderen Tag durchgeführt wurde, stieg die Konzentration von cGMP lediglich um 25,1 % an, während der Blutfluß in der A. femoralis unverändert blieb. Die Differenz der Ausscheidung von cGMP zwischen der Arginin- und der Lösungsmittelinfusion war statistisch signifikant (p < 0,05).

Vor der Infusion und am Ende der Infusion wurde thrombozytenreiches Plasma hergestellt und die Thrombozytenaggregation nach Born im Aggregometer nach Stimulation mit ADP (2  $\mu$ M) bestimmt. Es zeigte sich, daß die Aggregation durch Arginin signifikant im Vergleich zu Lösungsmittel gehemmt wurde ( p < 0,05) (Fig. 1).

25

30

35

20

#### Beispiel 2

Zwei Patienten mit peripherer arterieller Verschlußkrankheit beider Unterschenkel (Grad III nach Fontaine) erhielten eine intravenöse Infusion von 30 g L-Arginin an einem Tag und eine Infusion von 40  $\mu g$  PGE $_1$  (Prostavasin $^\oplus$ ) an einem anderen Tag. Der Blutfluß in der A. femoralis stieg in beiden Fällen am Ende der Infusion um etwa 50 % an. Im Fall von PGE $_1$  kam es zu heftigen Schmerzen an der Infusionsstelle und im Verlauf der Vene. Arginin wurde ohne jede Nebenwirkung, ebenso wie durch die in Beispiel 1 zitierten 10 Normalprobanden, vertragen.

5

15

### Patentansprüche

- Verwendung von L-Arginin als Thrombozytenaggregationshemmer.
- Verwendung gemäß Anspruch 1 zur Behandlung der peripheren arteriellen Verschlußkrankheit.
- 3. Verwendung gemäß Anspruch 1 zur Behandlung von Durchblutungsstörungen des zentralen Nervensystems mit oder ohne Tinnitus und/oder Hörsturz.
  - 4. Verwendung gemäß Anspruch 1 zur Behandlung von Morbus Raynaud und Raynaud-Syndrom.
  - 5. Verwendung gemäß Anspruch 1 zur Behandlung von Impotentia coeundi.
- 6. Verwendung gemäß Anspruch 1 zur Verbesserung der Funk-20 tion und Überlebenszeit eines Transplantats.

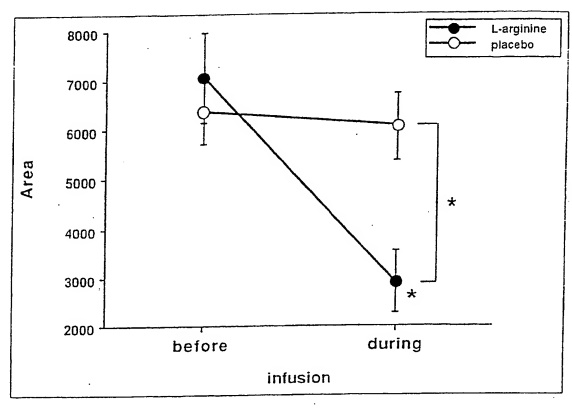
25

30

35

Fig. 1

Plättchenaggregation nach Stimulation mit 2µM ADP bei 10 Normalprobanden.



( jeweils N = 10; \* p < 0.05 )

intern, and Application No

PCT/EP 94/03741

A. CLASS IPC 6	SIFICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/195		
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	ification and IPC	• .
	S SEARCHED .		
IPC 6	documentation searched (classification system followed by classification $A61K$		·
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields s	earched
Electronic o	tata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search terms used)	
C. DOCUN	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the r	elevant passages	Relevant to claim No.
X	NUTRITION (UNITED STATES), SEP-ON VOL. 8, NO. 5, PAGE(S) 371, Das UN 'L-arginine, nitric oxide collagen vascular diseases: a porrelationship? [letter]' see the whole document	and	1,2,4
X	Z KARDIOL (GERMANY), 1991, VOL. 8 5, PAGE(S) 3-6, Schror K 'Endotheliale Faktoren of Thrombozytenfunktion.' see the whole document		1,2
X Furt	ner documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in	n annex.
"A" docume consider to docume which citation other to docume later the Date of the	ent defining the general state of the art which is not cred to be of particular relevance document but published on or after the international late on the published on or after the international late on the stablish the publication date of another nor other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or neans ent published prior to the international fiting date but han the priority date claimed actual completion of the international search	"T later document published after the interest or priority date and not in conflict wit cited to understand the principle or the invention  "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the document of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or mements, such combined with one or mements, such combination being obvious in the art.  "&" document member of the same patent."  Date of mailing of the international sea	in the application but cory underlying the claimed invention be considered to cument is taken alone claimed invention the control such docutes to a person skilled family
	March 1995		
Name and r	nailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+ 31-70) 340-3016	Stierman, B	

Category *	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
x,0	ENDOTHELIUM, vol.1, October 1993 page S84 R.H. BÖGER ET AL. 'Intravenous L-arginine induces nitric oxide formation and increases peripheral arteriolar blood flow in humans' cited in the application see abstract	2
K .	AM J PHYSIOL (UNITED STATES), NOV 1992, VOL. 263, NO. 5 PT 2, PAGE(S) H1632-5, MORIKAWA E ET AL 'L-arginine decreases infarct size caused by middle cerebral arterial occlusion in SHR.' see the whole document	1,3
	BR J PHARMACOL (ENGLAND), DEC 1992, VOL. 107, NO. 4, PAGE(S) 905-7, MORIKAWA E ET AL 'L-arginine dilates rat pial arterioles by nitric oxide-dependent mechanisms and increases blood flow during focal cerebral ischaemia.' see the whole document	3
	INT J CLIN LAB RES (GERMANY), 1991, VOL. 21, NO. 2, PAGE(S) 202-3, AGOSTONI A ET AL 'L-arginine therapy in Raynaud's phenomenon?' see the whole document	4
	N ENGL J MED (UNITED STATES), JAN 9 1992, VOL. 326, NO. 2, PAGE(S) 90-4, RAJFER J ET AL 'Nitric oxide as a mediator of relaxation of the corpus cavernosum in response to nonadrenergic, noncholinergic neurotransmission.' see the whole document	5
,х	INT J IMPOT RES (ENGLAND), MAR 1994, VOL. 6, NO. 1, PAGE(S) 33-5; DISCUSSION 36, ZORGNIOTTI AW ET AL 'Effect of large doses of the nitric oxide precursor, L-arginine, on erectile dysfunction.' see the whole document	
	CARDIOSCIENCE (ITALY), SEP 1991, VOL. 2, NO. 3, PAGE(S) 161-5, DONI MG ET AL 'Nitrovasodilators and cGMP inhibit human platelet activation.' see abstract	1-6

# IN IRNATIONAL SEARCH KEPUKT

PCT/EP 94/03741

	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Category *	Change of document was managed and a special state of the	
<b>x</b>	26TH ANNUAL MEETING OF THE ASN (AMERICAN SOCIETY OF NEPHROLOGY), BOSTON, MASSACHUSETTS, USA, NOVEMBER 14-17, 1993.; JAM SOC NEPHROL,, VOL. 4, NO. 3, PAGE(S) 960, 1993. RUILOPE L M ET AL 'EFFECT OF IV L ARGININE L-ARG ON RENAL FUNCTION IN RENAL TRANSPLANT PATIENTS TX TREATED WITH CYCLOSPORINE CYA' see abstract	6
Ρ,Χ	CIRCULATION (UNITED STATES), APR 1994, VOL. 89, NO. 4, PAGE(S) 1615-23, DREXLER H ET AL 'Effect of L-arginine on coronary endothelial function in cardiac transplant recipients. Relation to vessel wall morphology.' see the whole document	6
x	EP,A,O 441 119 (LEVERE, R.D. ET AL.) 14 August 1991 cited in the application see the whole document	2-4
X	EP,A,O 546 796 (AJINOMOTO CO., INC.) 16 June 1993 cited in the application see the whole document	2,3
P,X	DE,A,43 05 881 (LTS LOHMANN THERAPIE-SYSTEME GMBH & CO KG) 3 March 1994 see the whole document	1-6

#### ALEKNATIONAL SEARCH REPOR

Information on patent family members

Interns al Application No
PCT/EP 94/03741

Patent document cited in search report	Publication date	Patent i		Publication date	
EP-A-0441119	14-08-91	US-A-	5217997	08-06-93	
EP-A-0546796	16-06-93	JP-A-	5163139	29-06-93	
DE-A-4305881	03-03-94	WO-A-	9418966	01-09-94	

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

### INTERNATION LER RECHERCHENBERICHT

, ales Aktenzeichen

PCT/EP 94/03741

Α.	KLASSIF	IZIERUNG	DES	ANMELDUNG	SGEGE	<b>NSTANDES</b>
ΪP	K 6	A61K31	/19	15	•	•

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

#### B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 6 A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

	BEZEICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Categorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe und im Deutschland von der	
(	NUTRITION (UNITED STATES), SEP-OCT 1992, VOL. 8, NO. 5, PAGE(S) 371, Das UN 'L-arginine, nitric oxide and collagen vascular diseases: a potential relationship? [letter]' siehe das ganze Dokument	1,2,4
,	Z KARDIOL (GERMANY), 1991, VOL. 80 SUPPL 5, PAGE(S) 3-6, Schror K 'Endotheliale Faktoren und Thrombozytenfunktion.' siehe das ganze Dokument	·· 1,2
	-/	

	Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entbehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie
and the same of th	*Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :  "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist  "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist	"T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theone angegeben ist  "X' Veröffentlichung vom besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindun

L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweiselhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie

ausgeführt)
Veröffenülichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,
eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
Veröffenülichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach
dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffenülicht worden ist

kann allein aufgrund dieser Veröffendichung nicht a erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

'&' Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentsamilie ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

3. März 1995 -

1 7, 03, 95

Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Td. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fac (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Stierman, B -

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

2

Intern. ...ales Aktenzeich

PCT/EP 94/03741

			<del></del>	
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Beträcht kon	nmenden Teile	Betr. Anspruch Nr.	<del></del> -
<b>x,</b> 0	ENDOTHELIUM, Bd.1, Oktober 1993 Seite S84 R.H. BÖGER ET AL. 'Intravenous L-arginine induces nitric oxide formation and increases peripheral arteriolar blood flow in humans' in der Anmeldung erwähnt siehe Zusammenfassung		2	
X	AM J PHYSIOL (UNITED STATES), NOV 1992, VOL. 263, NO. 5 PT 2, PAGE(S) H1632-5, MORIKAWA E ET AL 'L-arginine decreases infarct size caused by middle cerebral arterial occlusion in SHR.' siehe das ganze Dokument	·	1,3	
X	BR J PHARMACOL (ENGLAND), DEC 1992, VOL. 107, NO. 4, PAGE(S) 905-7, MORIKAWA E ET AL 'L-arginine dilates rat pial arterioles by nitric oxide-dependent mechanisms and increases blood flow during focal cerebral ischaemia.' siehe das ganze Dokument		3	
(	INT J CLIN LAB RES (GERMANY), 1991, VOL. 21, NO. 2, PAGE(S) 202-3, AGOSTONI A ET AL 'L-arginine therapy in Raynaud's phenomenon?' siehe das ganze Dokument	·	4	
-	N ENGL J MED (UNITED STATES), JAN 9 1992, VOL. 326, NO. 2, PAGE(S) 90-4, RAJFER J ET AL 'Nitric oxide as a mediator of relaxation of the corpus cavernosum in response to nonadrenergic, noncholinergic neurotransmission.' siehe das ganze Dokument			
,x	INT J IMPOT RES (ENGLAND), MAR 1994, VOL. 6, NO. 1, PAGE(S) 33-5; DISCUSSION 36, ZORGNIOTTI AW ET AL 'Effect of large doses of the nitric oxide precursor, L-arginine, on erectile dysfunction.' siehe das ganze Dokument		5	
	CARDIOSCIENCE (ITALY), SEP 1991, VOL. 2, NO. 3, PAGE(S) 161-5, DONI MG ET AL 'Nitrovasodilators and cGMP inhibit human platelet activation.' siehe Zusammenfassung		1-6	

## INTERNATION LER RECHERCHENBERICHT

Intern. "nales Aktenzeichen
PCT/EP 94/03741

C.(Fortsetzu	ng) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Beträtte somme	nden Teile Betr. Anspruch Nr.
X .	26TH ANNUAL MEETING OF THE ASN (AMERICAN SOCIETY OF NEPHROLOGY), BOSTON, MASSACHUSETTS, USA, NOVEMBER 14-17, 1993.; & J AM SOC NEPHROL,, VOL. 4, NO. 3, PAGE(S) 960, 1993. RUILOPE L M ET AL 'EFFECT OF IV L ARGININE L-ARG ON RENAL FUNCTION IN RENAL TRANSPLANT PATIENTS TX TREATED WITH CYCLOSPORINE CYA' siehe Zusammenfassung	£ 6
Ρ,Χ	CIRCULATION (UNITED STATES), APR 1994, VOL. 89, NO. 4, PAGE(S) 1615-23, DREXLER H ET AL 'Effect of L-arginine on coronary endothelial function in cardiac transplant recipients. Relation to vessel wall morphology.' siehe das ganze Dokument	6
x	EP,A,O 441 119 (LEVERE, R.D. ET AL.) 14. August 1991 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument	2-4
x	EP,A,O 546 796 (AJINOMOTO CO., INC.) 16. Juni 1993 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument	2,3
P,X	DE,A,43 05 881 (LTS LOHMANN THERAPIE-SYSTEME GMBH & CO KG) 3. März 1994 siehe das ganze Dokument	1-6

### INTERNAL\_INALER RECHERCHENDERICHTA

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intern. .ules Aktenzeichen
PCT/EP 94/03741

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied Patent	d(er) d <del>er</del> tfamilie	Datum der Veröffentlichung	
EP-A-0441119	14-08-91	US-A-	5217997	08-06-93	<del></del>
EP-A-0546796	16-06-93	JP-A-	5163139	29-06-93	
DE-A-4305881	03-03-94	WO-A-	9418966	01-09-94	

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.